(c) 2003 Thomson Derwent

S1 1 PN=DE 4129986

1/9/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

009393041

WPI Acc No: 1993-086508/*199311*

XRAM Acc No: C93-038139

Oil in water emulsion for cleaning skin and hair - contains anionic surfactant, non silicone oil for refatting, polymer to impart specific flow properties and monovalent cation salt

Patent Assignee: WELLA AG (WELA)

Inventor: LANG G; RACKY E

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
DE 4129986 A1 19930311 DE 4129986 A 19910910 199311 B

Priority Applications (No Type Date): DE 4129986 A 19910910

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

DE 4129986 A1 12 A61K-007/48

Abstract (Basic): DE 4129986 A

Oil-in-water emulsion, free of nonionic and cationic surfactants, for cleaning hair and skin comprises (by wt.): (a) 5-30% at least one anionic surfactant (I), opt. together with an amphoteric surfactant (II) at les than 50 wt.% total surfactant; the surfactant concn. in the aq. emulsion phase being not over 45 mmole per 100g; (b) 2-10% at least one water-insoluble silicone-free oil (III), opt. together with a water-insoluble anion-cation complex (IV); (c) 0.3-5% at least one nonionic, amphoteric or anionic polymer (V), which imparts a flow limit of at least 3 Pa at 0-50 deg.C and (d) at least one low mol. wt. water-soluble inorganic salt (V) of a monovalent cation at a concn. of 1-35 mmole per 100 g of aq. phase.

USE/ADVANTAGE - The compsns. have very good emulsion stability and foaming and cleaning properties, and component (b) ensures refatting of the skin without the difficulties associated with use of silicone oils. The compsn. is well retained; does not impart a fatty or dry feel, and leaves the hair shin

Dwq.0/0

Title Terms: OIL; WATER; EMULSION; CLEAN; SKIN; HAIR; CONTAIN; ANION; SURFACTANT; NON; SILICONE; OIL; POLYMER; IMPART; SPECIFIC; FLOW;

PROPERTIES; MONO; VALENCE; CATION; SALT

Derwent Class: A96; D21; E12; E16

International Patent Class (Main): A61K-007/48

International Patent Class (Additional): A61K-007/075

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A12-V04A; A12-V04C; D08-B03; D08-B04; D08-B09A;

E10-A09A; E10-A22

Plasdoc Codes (KS): 0013 0041 0044 0047 0050 0053 0056 0059 0062 0065 0068 0203 0231 0410 0411 1235 1279 1592 1989 2001 2002 2008 2012 2014 2585 2761 3273

Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 028 034 039 04- 05- 06- 074 075 076 09& 09- 10& 10- 135 137 147 17& 17- 18& 18- 19& 19- 198 230 231 24- 240 244 249 259 27& 31- 336 546 575 583 589 59& 623 624 720 722 728

Chemical Fragment Codes (M3):

- *01* H5 H581 H582 H583 H584 H589 H8 K0 K4 K421 M220 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M272 M281 M312 M313 M314 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M342 M383 M391 M392 M393 M416 M620 M630 M782 M903 M904 Q252 Q254 Q262 Q616 R022 9311-A4401-M
- *02* H721 H722 H723 J0 J011 J013 J2 J271 J273 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M262 M272 M281 M283 M313 M320 M321 M332 M343 M383 M391 M416 M620 M782 M903 M904 Q252 Q254 Q262 R022 9311-A4402-M 9311-A4403-M
- *03* M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M320 M416 M610 M620 M782 M903 M904 Q252 Q254 Q262 R022 R04912-M 9311-A4404-M
- *04* H4 H401 H481 H8 M220 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M272 M281 M320 M416 M620 M782 M903 M904 Q252 Q254 Q262 R022 9311-A4405-M Specific Compound Numbers: R04912-M

Generic Compound Numbers: 9311-A4401-M; 9311-A4402-M; 9311-A4403-M; 9311-A4404-M; 9311-A4405-M

BUNDESREPUBLIK

[®] Offenlegungsschrift

® DE 41 29 986 A 1



DEUTSCHES

PATENTAMT

Aktenzeichen: P 41 29 986.8 Anmeldetag: 10. 9. 91

) Offenlegungstag: 11. 3. 93

(5) Int. Cl.5:

A 61 K 7/48

A 61 K 7/075 // B01F 17/02,17/04, 17/12,17/44,17/10, 17/28

DE 41 29 986 A

(7) Anmelder:

Wella AG, 6100 Darmstadt, DE

@ Erfinder:

Racky, Ernst-Dieter, 6239 Eppstein, DE; Lang, Gunther, Dr., 6107 Reinheim, DE

(A) Hear- und Hautreinigungsmittel

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Haar- und Hautreinigungsmittel in Form einer von nicht-ionischen und kationischen Tensiden freien Öl-in-Wasser-Emulsion, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Kombination aus (A) 5 bis 30 Gewichtsprozent mindestens eines enionischen Tensids oder eines Gemischs von mindestens einem anionischen Tensid mit mindestens einem amphoteren Tensid, wobei der Anteil des amphoteren Tensids bezogen auf die Komponente (A) tuelner als 50 Gewichtsprozent ist, und der Gesamtgehalt dieser Tenside 45 mMol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase nicht übersteigt,

Emulsionsphase nicht übersteigt, (B) 2 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines wasserunlöslichen sliikonfreien Öls oder eines Gemischs aus mindestens einem wasserunlöslichen silikonfreien Öl und einem wasserunlöslichen Ankon-Kation-Komplex,

(C) 0,3 bis 6 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen, amphotoren oder anionischen Polymers, des dem Mittel bei einer Temperatur von 0 bis 50 Grad Celsius eine Fließgrenze von mindestens 3 Pascal verleiht, und

(D) mindestens ein niedermolekulares wasserlösliches anorganisches Salz eines einwertigen Kations, wobei die Konzentration des einwertigen Kations dieses Selzes 1 bis 35 mMol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase beträgt,

enthält.
Das erfindungsgemäße Haar- und Hautreinigungsmittel zeichnet sich durch eine sehr gute Emulsionsstabilität, sein sehr gutes Schaum- und Rainigungsvermögen sowie durch seine hervorragende Pflegewirkung aus.

41 29 986

Beschreibung.

Die Erfindung betrifft ein pflegendes und stark schäumendes Haar- und Hautreinigungsmittel in Form einer

stabilen Öl-in-Wasser-Emulsion.

Haar- und Hautreinigungsmittel enthalten üblicherweise wäßrige Lösungen anionischer Tenside, beispielsweise von Alkylethersulfaten, Alkylsulfaten, Alkylsulfonaten, Alkylestersulfonaten, Alkylethersulfonaten und Alkylsulfonsäureestersalzen mehrbasiger Säuren. Wäßrige Aniontensidlösungen weisen beim Verreiben die vom Verbraucher für Haar- und Hautreinigungsmittel gewünschte starke Schaumentwicklung, eine starke reinigende Wirkung und eine gute Augen-, Haut- und Schleimhautverträglichkeit bei guter biologischer Abbaubarkeit auf, sie besitzen jedoch auch eine Reihe von Nachteilen.

So bewirken Aniontenside eine starke Entfettung von Haut und Haaren. Das mit reinen Aniontensidlösungen gewaschene Haar ist sprode und gianzlos, weist einen rauhen Griff und eine schlechte Kammbarkeit auf. Die Behandlung der Haut mit Aniontensidlösungen hinterläßt ein Spannungsgefühl und kann zum Austrocknen der

Haut führen.

55.

Erniedrigt man die Konzentration an Aniontensid auf eine weniger stark entfettende Menge, um die zuvor beschriebenen Nachteile zu beheben, so wird die Verteilung des Mittels durch die verminderte Schaumbildung

erschwert und vom Anwender als unangenehm und unzureichend empfunden.

Der Zusatz pflegend wirkender Bestandteile, wie sie zum Beispiel in der Literatur bei S. Jellinek, Kosmetologie, Hüthig Verlag (1976). Seiten 348 - 350 beschrieben werden, zu Haar- und Hautreinigungsmitteln auf der Basis von Aniontensidlösungen führt zu einer starken Verminderung der Schaumentwicklung und hinterläßt

nach der Anwendung ein fettiges Hautgefühl.

Wasserunlösliche Öle, beispielsweise Paraffinöle, Fettalkohole, Fettsäuren, oder Triglyceride werden als pflegend wirkende Bestandteile, sogenannte Rückfettungsmittel, beispielsweise von H. Schrader, Hüthig Verlag (1989), Seite 700, empfohlen. Anionische Tenside vermögen nur eine begrenzte Menge dieser wasserunlöslichen Öle klar zu solubilisieren. Nach Überschreiten der Maximalmenge an Öl kommt es zu einer unerwünschten Separierung zwischen Öl- und Wasserphase. Die wasserunlöslichen Öle werden üblicherweise in einer Menge von 0,5 bis 2 Gewichtsprozent eingesetzt und müssen durch den Zusatz nicht-ionischer Tenside in den Haar- und Hautreinigungsmitteln solubilisiert werden, da sonst keine homogenen Produkte erhalten werden. Derartige nicht-ionische Tenside enthaltende Haar- und Hautreinigungsmittel weisen jedoch eine unbefriedigende Schaumentwicklung auf und hinterlassen nach der Anwendung ein fettiges Hautgefühl.

Durch Emulgierung läßt sich eine Emulsion erhalten, welche sich jedoch innerhalb weniger Minuten wieder auftrennt. Aus der DE-OS 24 04 607 ist es bekannt, durch die Zugabe von Verdickungsmitteln und die damit bewirkte Erhöhung der Viskosität diesen Prozeß der Phasentrennung in wasserunlösliche Öle enthaltenden Hautreinigungsmitteln etwas zu verzögern. Da die Phasentrennung der Emulsion jedoch nicht aufgehalten

werden kann, ist die Stabilität der in der DE-OS 24 04 607 beschriebenen Mittel unbefriedigend.

In Haarreinigungsmittel wurden nichtflüchtige Silikon-Öle als pflegend wirkende Bestandteile eingesetzt. Es zeigte sich jedoch, daß nach mehrfacher Anwendung dieser silikonölhaltigen Mittel auf dem Haar eine Akkumulation der Silikonöle stattfindet. Durch das starke Aufziehvermögen und den wasserabstoßenden Charakter der Silikonöle sind derart vorbehandelte Haare weiteren Haarbehandlungsmethoden nicht mehr oder nur noch vermindert zugänglich. Dies zeigt sich zum Beispiel in einer verminderten Wellstabilität nach der Dauerwellbehandlung oder in einer sehlenden Farbtiefe nach Färbeprozessen bei mit Silikonölen behandelten Haaren. Zudem erscheint die Verwendung von Silikonölen aus ökologischen Gesichtspunkten als bedenklich, da sie nicht biologisch abgebaut werden können.

In der EP-OS 04 07 041 werden lagerstabile, aniontensidhaltige Haarreinigungsmittel, die einen Gehalt an wasserunlöslichen Ölen aufweisen, beschrieben. Diese Haarreinigungsmittel enthalten jedoch als erfindungswesentlichen Bestandteil in der wäßrigen Emulsionsphase lösliche, freie kationische Tenside, deren schlechte

Augen- und Schleimhautverträglichkeit bekannt ist.

Es bestand daher die Aufgabe, ein bei der Anwendung stark schäumendes Haar- und Hautreinigungsmittel auf der Basis von Aniontensiden zur Verfügung zu stellen, welches in Form einer von nicht-ionischen und kationischen Tensiden freien stabilen Emulsion vorliegt und Haut und Haare aufgrund eines Gehaltes an rückfettenden wasserunlöslichen Ölen schonend reinigt, ohne die zuvor beschriebenen Nachteile der silikonölhaltigen Reinigungsmittel aufzuweisen.

Es wurde nun gefunden, daß ein Haar- und Hautreinigungsmittel in Form einer von nicht-ionischen und kationischen Tensiden freien Ol-in-Wasser-Emulsion, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Kombination aus

A) 5 bis 30 Gewichtsprozent mindestens eines anionischen Tensids oder eines Gemischs von mindestens einem anionischen Tensid mit mindestens einem amphoteren Tensid, wobei der Anteil des amphoteren Tensids bezogen auf die Komponente (A) kleiner als 50 Gewichtsprozent ist, und der Gesamtgehalt dieser

Tenside 45 mmol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase nicht übersteigt, B) 2 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines wasserunlöslichen silikonfreien Öls oder eines Gemischs aus mindestens einem wasserunlöslichen silikonfreien Öl und einem wasserunlöslichen Anion-Kation-Komplex, C) 0,3 bis 5 Gewichtsprozent mindestens eines nichtionischen, amphoteren oder anionischen Polymers, das dem Mittel bei einer Temperatur von 0 bis 50 Grad Celsius eine Fließgrenze von mindestens 3 Pascal.

D) mindestens ein niedermolekulares, wasserlösliches anorganisches Salz eines einwertigen Kations, wobei die Konzentration des einwertigen Kations dieses Salzes 1 bis 35 mmol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase beträgt.

41 29 986 DE

enthält, der gestellten Aufgabe in hervorragendem Maße gerecht wird.

Das wasserunlösliche Öle enthaltende erfindungsgemäße Haar- und Hautreinigungsmittel liegt in Form einer stabilen Öl-in-Wasser-Emulsion vor, weist aufgrund seiner rheologischen Eigenschaften einen guten Halt auf Haut und Haar auf, zeichnet sich durch ein bervorragendes Schaumvermögen aus, läßt sich gut verteilen und reinigt Haut und Haare gründlich und schonend. Das erfindungsgemäße Mittel hat eine sehr gute pflegende Wirkung auf Haut und Haare. Das Mittel verursacht nach seiner Anwendung weder ein settiges Hautgefühl noch ein Spannungsgefühl der Haut, noch trocknet es die Haut aus. Die mit dem erfindungsgemäßen Mittel behandelten Haare zeigen ein gepflegtes Aussehen, haben einen angenehmen Griff sowie einen schönen Glanz und sind weiteren Haarbehandlungsverfahren problemlos zugänglich.

Von den für das erfindungsgemaße Haar- und Hautreinigungsmittel geeigneten anionischen Tensiden seien beispielsweise die folgenden genannt; die Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium- oder Alkanolammoniumsalze der C8- bis C18-Alkylethersulfate, der C10- bis C20-Alkansulfonate, der C10- bis C18-Olefinsulfonate, der C8-bis C18-Alkylsulfate, insbesondere der C12- bis C14-Alkylsulfate, der geradkettigen Alkylbenzolsulfonate, der mit 1 bis 8 Ethylenoxideinheiten ethoxylierten C10- bis C18-Ethercarbonsäuren, der C8-bis C18-Alkylglycerylethersulfonate, der Cs- bis C18-Fettsäureamidethersulfate oder der Cs-bis C18-Alkylsulfosuccinate und deren mit

bis zu 8 Ethylenoxideinheiten ethoxylierten Derivaten. Das anionische Tensid der Komponente (A) des erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittels ist

bevorzugt ein Salz eines Alkylethersulfats der allgemeinen Formel (I)

RO(CnH2nO),SO3M

worm R einen Alkylrest mit 8 bis 18, bevorzugt jedoch 12 bis 14, Kohlenstoffatomen bedeutet, M ein Alkali-, Erdaikali-, Ammonium-, Alkylammonium- oder Alkanolammoniumkation darstellt, n eine ganze Zahl von 2 bis 4, bevorzugt jedoch 2, bedeutet und x eine ganze Zahl von 1 bis 10 darstellt.

In der Komponente (A) des erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittels können zusätzlich zu den anionischen Tensiden alle für derartige Mittel üblichen amphoteren Tenside eingesetzt werden. Besonders bevorzugt sind die folgenden amphoteren Tenside: C10- bis C18-N-Alkylbetaine, C10- bis C18-N-Alkylpolybetaine, C10- bis C18-N-Alkylaminobetaine, C10- bis C18-N-Alkylsulfobetaine, C10- bis C18-Acylamphoglycinate, C10bis C18-Acylpolyamphoglycinate und C10- bis C18-Acylamphocarboxyglycinate.

Das erfindungsgemäße Mittel enthält bevorzugt 7 bis 20 Gewichtsprozent der Komponente (A). Das erfindungsgemäße Haar- und Hautreinigungsmittel ist frei von wasserlöslichen kationischen Tensiden. Als wasserunlösliches, silikonfreies Öl der Komponente (B) können in dem erfindungsgemäßen Mittel natürli-

che oder synthetische Öle oder ein Gemisch aus natürlichen und synthetischen Ölen verwendet werden.

Von den für die Verwendung in dem erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel geeigneten wasserunlöslichen, silikonfreien Ölen seien beispielsweise die folgenden erwähnt: Paraffinöle; Isoparaffinöle; Vaseline; geradkettige Fettsäureester, wie zum Beispiel Myristylmyristinat, Laurinsäurehexylester, Isopropylmyristat oder Ölsäureoleylester; verzweigte Fettsäureester, wie zum Beispiel Isononansäurecetyl- oder stearylester, Isooctylfettsäureester wie zum Beispiel Isooctylstearat; Squalan; Trigtyceride von Ce- bis C24-Fettsäuren, bevorzugt von gesättigten C8- bis C24-Fettsäuren; C8- bis C24-Fettalkohole und natürliche Ole wie Jojobaöl, Sesamöl, Mandelöl, Terpenöle wie Fichtennadelöl, Palmkernöl, Baumwollsaatöl, Kokosöl und Schibutter.

Das erfindungsgemäße Haar- und Hautreinigungsmittel enthält vorzugsweise 2,5 bis 5 Gewichtsprozent der

Die Komponente (B) des erfindungsgemäßen Haar- und Hautreingigungsmittels kann ferner auch aus einem Gemisch aus mindestens einem wasserunlöslichen Anion-Kation-Komplex, welcher durch die Reaktion aquimolarer Mengen von anionischen Tensiden und schwer wasserlöslichen kationischen Tensiden gebildet wird, und mindestens einem wasserunlöslichen, silikonfreien Öl bestehen.

Der Anion-Kation-Komplex wird insbesondere aus schwer wasserlöslichen Ce- bis C18-Trialkylmethylammoniumchloriden oder -bromiden als kationischen Komplexbildnern hergestellt. Als kationische Komplexbildner

können jedoch auch nicht-wasserlösliche kationische Polymere verwendet werden.

Geeignete Anion-Kation-Komplexe sind in der Ölphase zu mindestens 0,01 Gewichtsprozent löstich, wie beispielsweise Trioctylmethylammonium-Cetylsulfat oder mit drei Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes Tricetylmethylammonium-Laurylethersulfat.

Die Komponente (B) des erfindungsgemäßen Mittels besteht bevorzugt aus Paraffinöl oder Jojobaöl.

Als Komponente (C) kommen nicht-ionische, amphotere oder anionische Polymere in Betracht, die dem emulsionsförmigen erfindungsgemäßen Mittel ein plastisches oder pseudoplastisches Verhalten verleihen. Das rheologische Fließverhalten der erfindungsgemäßen Mittel ist durch eine Fließgrenze von mindestens 3 Pascal bei einem linearen Schergefälle charakterisiert (Haake-Rotationsviskosimeter RV 12, Meßsystem PKV - 0,5, 30 Grad Celsius).

Die Höhe der Fließgrenze (in Pascal) des erfindungsgemäßen Mittels ist abhängig von dem enthaltenen Polymer und soll bevorzugt einen Wert von 150 Pascal nicht überschreiten. Die nach Überschreiten der Fließgrenze meßbare Viskosität der erfindungsgemäßen Mittel beträgt zwischen 2 und 20 000 mPa -s. bevorzugt jedoch 1 bis 5 Pa·s, bei einem maximalen Schergefälle von 100 s - 1, gemessen bei einer Temperatur von 30 Grad

Von den für die Verwendung in dem erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel geeigneten natürlichen, synthetischen oder halbsynthetischen nicht-ionischen, amphoteren oder anionischen Polymeren der Komponente (C) seien beispielsweise die solgenden erwähnt: Hetero- und Homopolysaccharide, beispielsweise Xanthan-Gummis und β-1,3-D-Glucane; Naturstoffe vom Galactomannantyp, wie beispielsweise Johannisbrotkerumehl und das Endospermpulver aus den Samen von prosopis juliflora; Acrylsäureund Methacrylsäurepoly-

mere; Acrylsäure- und Methacrylsäure-copolymere, beispielsweise Polyethylen-Acrylsäurecopolymere; Chitosan, bevorzugt mit einem Deacetylierungsgrad von 30 bis 60 Prozent; Chitin- und Chitosanderivate, beispielsweise N-Carboxymethyl-, Hydroxypropyl- oder Glycidylchitosane, oder deren Mischungen.

Für die Verwendung in dem erfindungsgemäßen Mittel kommen insbesondere auch die durch die Pilzstämme Schizophyllum commune ATCC 38 548, Scierotium glucanicum oder Scierotium rolfsii erzeugten β-1,3-D-Glucane in Betracht, die von U. Rau et al. in Biopress Engineering 5 (1990), Seiten 89 bis 93 beschrieben wurden.

Für die Verwendung in dem erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel geeignete Polysaccharide sind beispielsweise das unter der Bezeichnung Exelflo® von der Deutschen Shell Chemie vertriebene Polysaccharid und das unter der Bezeichnung Carelflo A® der Deutschen Shell Chemie vertriebene Succinoglycanpolysaccharid sowie das unter der Bezeichnung Alphaflo® von der Firma International Bio-Synthetics vertriebene

Succinoglycanpolysaccharid.

Ebenfalls für die Verwendung als Komponente (C) in dem erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel geeignet sind die Xanthan-Gummis, die von der Firma International Bio-Synthetics unter der Bezeichnung Maxaflo®, von der Deutschen Shell Chemie GmbH unter der Bezeichnung Careflo M® sowie von der Firma Kelco unter den Bezeichnungen Keltrol®, Kelzan® und Kelgum® vertrieben werden. Geeignete Acrylsäurepolymere werden von der Firma Röhm und Haas unter der Bezeichnung Acrysol ICS-1® und von der Firma B. F. Goodrich unter den Bezeichnungen Carbopol 1342® und Permulen TR-1® vertrieben. Als Komponente (C) geeignete Polyethylen-Acrylsäurecopolymere werden beispielsweise unter der Bezeichnung Aclyn 276A® und Aclyn 285A® von der Firma Allied Signal Inc. vertrieben. Das zuvor genannte Endospermpulver aus den Samen von prosopis julisfora wird unter der Bezeichnung Diagum 1.1 von der Firma Diamalt AG vertrieben.

Unter den für die Komponente (C) des erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittels geeigneten

Polymeren sind die Xanthan-Gummis besonders bevorzugt

Als Komponente (D) enthält das erfindungsgemäße Mittel bevorzugt Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Ammo-

niumchlorid, Natriumsulfat, Natriumphosphat oder deren Gemisch.

Die Komponente (D) ist in einer Menge einzusetzen, daß die Konzentration des einwertigen Kations der Komponente (D) in dem erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel bevorzugt 10 bis 25 mmol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase beträgt.

Selbstverständlich können in dem erfindungsgemäßen Haar- und Körperreinigungsmittel bekannte, für derar-

tige Mittel übliche kosmetische Zusatzstoffe enthalten sein.

Als geeignete kosmetische Zusatzstoffe werden beispielsweise Konservierungsstoffe, wie zum Beispiel Salicylsäure oder Mandelsäure; Antischuppenwirkstoffe, wie zum Beispiel Zink-Pyridinthion, Selensulfid oder 1-(4-Chlorphenoxy)1(1-imidazoyl)-3,3-dimethyl-2-butanon; kosmetische Farbstoffe, wie zum Beispiel Fluorescein-Natriumsalz; weiterhin Perlglanzmittel, wie beispielsweise ein Gemisch aus Fettsäuremonoalkylolamid und Ethylenglykoldistearat; Verdicker, wie beispielsweise Fettsäurepolyglykolester, Fettsäurediethanolamide oder Hydroxyethylcellulose, ferner Komplexbildner; Puffersubstanzen; Hydrotropica, beispielsweise Cumolsulfonat oder Xylolsulfonat; Detoxifier, wie beispielsweise Kollagenhydrolysate; Lichtschutzmittel; bakterizide und fungizide Stoffe, wie zum Beispiel Formalin; Anfärbefarbstoffe, wie zum Beispiel FD & C Blue Nr. 2 (CL 73 015); Antioxidantien, wie zum Beispiel Ascorbinsäure; Feuchthaltemittel und Schaumstabilisatoren genannt.

Die geeigneten kosmetischen Zusatzstoffe können in für derurtige Mittel üblichen Mengen in dem erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel eingesetzt werden, beispielsweise Konservierungsstoffe in einer Menge von 0,01 bis 0,7 Gewichtsprozent, Perlglanzmittel in einer Menge von 1,0 bis 10 Gewichtsprozent,

Feuchthaltemittel und Schaumstabilisatoren in einer Menge von 0,01 bis 0,8 Gewichtsprozent.

Das erfindungsgemäße Mittel besitzt einen pH-Wert von 4 bis 7.

Das erfindungsgemäße Haar- und Hautreinigungsmittel eignet sich insbesondere als Wasch- und Duschbade-

mulsion, als Bademilch, als pflegendes Haarshampoo oder als Hautreinigungsemulsion.

Das erfindungsgemäße Haar- und Hautreinigungsmittel wird hergestellt, in dem zunächst im Vakuum das Gemisch aller öllöslichen Bestandteile bei 20 bis 80 Grad Celsius in die auf die gleiche Temperatur erwärmte und gerührte wäßrige Lösung der Tenside und aller weiteren wasserlöslichen Bestandteile in der Hälfte der Gesamtwassermenge axial unter tangentialer Scherung eingesaugt wird. Sobald sich unter Rühren eine luftfreie Emulsion mit einem Tröpfchendurchmesser von 0,1 bis 3 Mikrometer gebildet hat, wird diese Emulsion in ein Gel, das durch 1- bis 2stündige Quellung einer 0,1 bis 10 prozentigen Lösung des Polymers (C) in der zweiten Hälfte der Gesamtwassermenge hergestellt wurde, homogen eingerührt.

Zur Herstellung des mindestens einen Anion-Kation-Komplex enthaltenden erfindungsgemäßen Mittels werden zunächst äquimolare Mengen des als wäßrige Lösung oder Dispersion vorliegenden anionischen Tensids mit dem als wäßrige Dispersion vorliegenden, schwer wasserlöslichen kationischen Tensid unter Rühren vermischt. Nach der Zugabe aller weiteren öllöslichen Bestandteile wird die Wasserphase abgetrennt und die Ölphase gegebenenfalls mit destilliertem Wasser gewaschen, um etwaige lösliche Salzreste zu entfernen. Das auf diese Weise hergestellte Gemisch der öllöslichen Bestandteile mit dem Anion-Kation-Komplex wird im Vakuum bei 20 bis 80 Grad Celsius in die auf die gleiche Temperatur erwärmte und gerührte wäßrige Lösung der Tenside und aller weiteren wasserlöslichen Bestandteile in der Hälfte der Gesamtwassermenge axial unter tangentialer Scherung eingesaugt. Sobald sich unter Rühren eine luftfreie Emulsion mit einem Tröpfchendurchmesser von 0,1 bis 3 Mikrometer gebildet hat, wird diese Emulsion in ein Gel, das durch 1- bis 2stündige Quellung einer 0,1- bis 10prozentigen Lösung des Polymers (C) in der zweiten Hälfte der Gesamtwassermenge hergestellt wurde, homogen eingerührt.

Die nachstehenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern.

41 29 986 DE

Beispiele

		Beis	piel 1			•		·	
:		Haarwi	schmittel		•				5
	•		•	- ادار زادار	lathermilfe	· †	•		
2,040 g mit 1	bis 4 Ethylenoxideinhei	iten ethoxyliertes	Nathumiau	ryidigiyko	iemėi sme				•
0,010 g Orth	ophosphorsaure	5 \				*			
0,050 g FD 8	k C Blue Nr. 2 (C.L 73 01 nalin, 35 prozentige wäß	rige Läsung	•			. !			10
0,200 g Potr	nann, soprozentige wab riumchlorid	arge posen-e							
0,645 g Nau 0,430 g Nau	nymculoria nymculoria					:	•		
O.430 g Nau	than-Gummi							• ;	
1,300 g Para	effinôl	<i>;</i>			•	,			
1.000 g Isop	ropylpalmitat				•	:	• : '		15
0.500 g Squa	alan	•.			*,	. :	:	•	
0,200 g Parl	ümöl	, ,							. '
3,025 g Was	sser	, ,	•				:	•	
0,000 g		•							21
D	hende milchig-trübe em	ulsionsförmige H	iaarwaschmi	ttel weist	eine Fließe	renze von	6 bis 10	Pa bei	٠.
Das vorste	hende milchig-trübe em sius auf. Bei einer Verd	innung von 1:1	0 mit Wasse	er zeigt da	is Haarwa	schmittel i	m Ross-	Miles-	
beimtest b	sius auf. Bei einer Verd bei 37,8 Grad Celsius ein	ie Schaumhöhe vo	on 177 mm_1	Eine 12,04	Gewichts	prozent La	urytetne	rsunat	
nthaltende V	oei 37,8 Grad Celsius em väßrige Lösung zeigt be	i gleicher Verdün	mung eine So	chaumböh	E AOU 180 I	TITIL in belfin	ar fains	vviget	2
Beim Was	väßrige Lösung zeigt be ichen von Haaren mit	dem vorstehend	den Haarwa	ischmittet Naß und 1	enisieni i Prockenkä	mmharkei	und hir	iterlas-	_
_Laum dar	eich mit aussmülen läbt.	DIE LISTALE SCIRC	If Clirc Pare .	ASD- min	IOCALIIM				
en durch ihr	en schönen Glanz einen	geptiegten Einar	UCK.			•			
•			ispiel 2			•	•		
	•		sopier =			-	:		3
	•	Baby	yshampoo				•		
	•		-		٠.				
9,000 g	eines Gemisches aus N	latrium- und Mag	nesiumsalze	n von Schv	vefelsäure	halbestern	VOD		
9,000 g	overhylierten Myristyl	Lauryi- und Ole	ytaikonoien				• •		3
0,010 g	Formalin, 35 prozentig	e wäßrige Lösung	3 .	•				•	٠
0,030 g	D & Yellow No. 10(C.	L 47 005)					:		
0,035 g	Natriumhydroxid			٠.			<u>:</u> .		
0,900 g	Natriumchlorid					:	:	. :	
0,600 g			:			A . A T		•	
1,000 g	eines mikrobiologisch	hergestellten Suc	ccinoglycan-	Polysacchi	arids (Alph	allowder i	ITINA	•	
1,000 8	International Bio-Syn	thetics)				•	•	•	
1,600 g	jojobaöl		•			:			
0,900 g	Sesamõl	,	. •						٠
0,200 g	Porffimöl		-		•	• • •			
0,200 g	Trioctvimethylammo	nium-cetyisulfat	:				•		
0,100 g	alpha-Tocopherol (Vi	tamin E)	•					•	
85,445 g	Wasser						. :		
100,000 g						•			
_							:		
	stehende Babyshampoo	liant in Form eins	er gelbbraun	en Emulsio	on mit eine	r Fließgrei	nze von :	28 bis 35	
Das vors	stehende Babyshampoo Grad Celsius vor. Nach e	iner Verdilnnung	von 1 : 10 ze	igt das vo	rstehende	Babysham	poo im P	Loss-Mi-	
Pa bei 30 C	Grad Celsius vor. Nach e ren bei 37,8 Grad Celsii	ne eine Schaumhö	she von 175	mm. Das v	orstehend	e Babysha	mpoo re	inigt die	
les-Vertani	ren bei 37,8 Grad Celsii he Babyhaut schonend i	and wirkt einem /	Austrocknen	der Haut e	ntgegen o	hne ein fet	tiges Ha	utgefühl	
emptindic	ne Babynaut schonere		·						
zu hinterla	ssen.								
•	4	1	Beispiel 3		•				
		•	•			٠	٠.	٠	
		, B e	adepräparat						
						. :	٠.,	• •	
11 200 ~ -	nit ein bis vier Ethyleno	xideinheiten etho	xyliertes Nat	triumlaury	lethersulfa	L ,			
0.100 g i	Formalin, 35 prozentige	wäßrige Lösung							
0,100 8	Acid Yellow No.3 (C.L.4	7 005)				• •			
0,040 g /	FD & C Blue No. 1 (C.J.	42 090)					•	4.4	
			-			•	•		
. 2000 ≥	Natriumcitrat Acrylsäurecopolymer (I	Permulen TR-1® d	ler Firma B. I	F. Goodric	h)	:	•		
0.414 -	Natriumchlorid		٠.			•			
n'o 10 R	i tau iuliwanoi w	•							

0,160 g Natriumsulfat
1,500 g Jojobaöl
3,000 g Fichtennadelöl
0,500 g mit 3 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes Tricetylmethylammonium-laurylethersulfat
77,824 g Wasser
100,000 g

Das vorstehende Badepräparat weist eine Fließgrenze von 10 bis 20 Pa bei 30 Grad Celsius auf. Bei einer Verdünnung mit Wasser von 1:10 wurde im Ross-Miles-Schaumtest bei 37,8 Grad Celsius eine Schaumhöhe von 193 mm bestimmt. Nach dem Baden mit dem vorstehenden Badepräparat fühlt sich die Haut erfrischt, weich und gepflegt an.

Beispiel 4

Handwaschemulsion

	7,50 g	sekundēres C14- bis C17-Alkylsulfonat
	3,00 g	mit 4 Ethylanovideinheiten ethoxyliertes
	4,50 8	Dinatriumkokosfettsäureisopropylamidoglykolethersulfosuccinat
20	3,00 g	Kokosamidopropylbetain
	0,50 g	Natriumsulfat
	0,58 g	Natriumchlorid
	0,20 g	Zitronensäure
	0,10 g	FD & C Red No. 4 (C.I. 14 700)
25	1,50 g	Copolymer aus Acrylsäure und einem mit einem Allylether des Pentaerythritols oder der Sucrose vernetzten Alkylmethacrylat (Carbopol 13426 der Firma B. F. Goodrich)
	3,00 g	Mandelöl
	2.50 g	Isopropylmyristat
30	0.50 g	Vaseline
	0,20 g	Parfumöl
	77,42 g	Wasser
	100,000 g	

Die vorstehende Handwaschlotion zeigte eine Fließgrenze von 35 bis 50 Pa bei 30 Grad Celsius. Bei einer Verdünnung mit Wasser von 1:10 wurde im Ross-Miles-Schaumtest bei 37,8 Grad Celsius eine Schaumhöhe von 110 mm bestimmt. Der gebildete Schaum ist besonders kompakt und feinporig. Trotz hervorragender Reinigungskraft gegenüber starkem öligen Schmutz fühlen sich die mit der Handwaschlotion gereinigten Hände geschmeidig und gepflegt an.

Alle angegebenen Fließgrenzen wurden mit einem Haake-Rotationsviskosimeter RV 12, Meßsystem PKV — 0,5 bei 30 Grad Celsius bei einem linear steigenden Schergefälle von 0 bis 100 s⁻¹ bestimmt.

Vergleichsbeispiele 5-22

In der Tabelle 1 ist die Abhängigkeit der Emulsionsstabilität der erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel vom Gehalt an niedermolekularem anorganischen Salz (Komponente (D)) und vom Tensidgehalt (Komponente (A)) dargestellt.

In den Tabellen 1 und 2 wird die Stabilität der Emulsion nach folgender Skala bewertet,

- -- innerhalb eines Tages Trennung der Emulsionsphasen,
- innerhalb von 3 Tagen Trennung der Emulsionsphasen,
- + mehr als 3 Tage stabile Emulsion,
- ++ = über 3 Wochen stabile Emulsion.

55

35

60

65

Tabelle 1

	5	6	7 .
it 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	14,00 g	14,00 g	14,00 g
atriumlaurylethersulfat	0,40 g	0.40 g	0,40 g
inthan-Gummi	3,00 g	3,00 g	3,00 g
raffinól .		0,62 g	0,92 g
atriumchlorid	0,32 g	0,20 g	0,20 g
atriumsulfat	0,20 g		81,48 g
asser	82,08 g	81,78 g	
	100,00 g	100,00 g	100,00 g
ehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger	8,58 mmol	13,89 mmol	19,20 mmol
nulsionsphase ensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	37,27 mmol	37,27 mmol	37,27 mmol
	+	++	++
abilität der Emulsion	•	• .•	
			•
Tahella 1	(Fortsetzung)		
I abene i	(10:00:00		1
	8	9	10
it 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	14,00 g	14,00 g	15,400 g
atriumlaurylethersulfat	0.40 =	0,40 g	0.400 g
anthan-Gummi	0,40 g		3,000 g
araffinöl	3,00 g	3,00 g	0,322 g
latriumchlorid	1,22 g	1,72 g	0,220 g
latrium sulfat	0,20 g	0,20 g	80,658 g
Vasser	81,18 g	80,68 g	
	100,00 g	100,00 g	100,000 g
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	24,51 mmol	33,35 mmol	8,91 mmol
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	37,27 mmol	37,27 mmol	40,99 mmol
- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	·	4.4
Stabilität der Emulsion	++		
Tabelle	1 (Fortsetzung)	•	
	11	12	13
mit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	15,400 g	15,400 g	15,400 g
Natriumlaurylethersulfat	0,400 g	0,400 g	0,400 g
Xanthan-Gummi	2000 =	3,000 g	3,000 g
Paraffinöl	3,000 g 0,622 g	0,920 g	1,222 g
Natriumchlorid	0,220 g	0,220 g	0,220 g
Natriumsulfat	80,358 g	80,060 g	79,758 g
Wasser			
	100,000 g	100,000 g	100,000 g
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	14,21 mmol	19,49 mmol	24,83 mmol
	40.00	40.99 mmol	40.99 mmol
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	40,99 mmol	40,33 mino.	. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

41 29 986 DE

Tabelle I (Fortsetzung)

	14	15	16
1. 41. 4 P.I. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	16,800 g	16,800 g	16,800 g
mit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	10000 B	TODOU B	
Natriumiaurylethersulfat	0,400 g	0,400 g	0,400 g
Xanthan-Gummi	3,000 g	3,000 g	3,000 g
Paraffinōl	0,324 g	0,624 g	0,924 g
Natriumchlorid		0,240 g	0,240 g
Natriumsulfat -	0,240 g	78,936 g	78,636 g
Wasser	79,236 g		
	100,000 g	100,000 g	100,000 g
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	9,23 mmol	14,54 mmol	19,85 mmc
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	44,72 mmol	44,72 mmol	44,72 mm
Stabilität der Emulsion	+	++	· +
Tabelle	1 (Fortsetzung)		
	17	18	. 19
		 	
mit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes Natriumlaurylethersulfat	18,200 g	18,200 g	18,200 g
Xanthan-Gummi	0,400 g	0,400 g	0,400 g
Paraffinōl	3,000 g	3,000 g	3,000 g
Natriumchlorid	0,026 g	0,326 g	0,626 g
Natriumsulfat	0,260 g	0,260 g	0,260 g
Wasser	78,114 g	77,814 g	77,514 g
W 835CI	100,000 g	100,000 g	100,000 g
G. L. L Navismia and in 100 and Smare	4,25 mmol	9.59 mmol	14,87 mm
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	1,25 110,101		
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	48,45 mmol	48.45 mmol	48,45 mm
	10,13		
Stabilität der Emulsion			. — —
			_
Tabelle	1 (Fortsetzung)		
	20	· 21	22
	20	21	
mit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes Natriumlaurylethersulfat	18,200 g	18,200 g	18, 20 0 g
Xanthan-Gummi	0,400 g	0,400 g	0,400 g
Paraffinöl	3,000 g	3,000 g	3,000 g
Natriumchlorid	0,926 g	1,226 g	1,526 g
Natriumsulfat	0,260 g	0,260 g	0,260 g
Wasser	77,214 g	76,914 g	76,614 g
11 20041	100,000 g	100,000 g	100,000 g
	· . ·	25,50 mmol	30,79 mm
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger	20,18 mmol	aj _e jo nunui	

Den Vergleichsbeispielen 5 bis 22 ist zu entnehmen, daß die erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel gemäß den Beispielen 5 bis 16 bei einem Gehalt an Tensiden der Komponente (A) von unter 45 mmol und einem Gehalt von 1 bis 35 mmol an dem Kation der Komponente (D) in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase im Gegensatz zu den nicht-erfindungsgemäßen Beispielen 17 bis 22 in Form einer stabilen Emulsion vorliegen.

48,45 mmol -

48,45 mmol

48,45 mmol

Emulsionsphase

Stabilität der Emulsion

Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase

Vergleichsbeispiele 23 – 48

In der Tabelle 2 ist die Emulsionsstabilität erfindungsgemäßer Haar- und Hautreinigungsmittel mit einem Gehalt an verschiedenen geeigneten Tensiden und unterschiedlichem Salzgehalt der Emulsionsstabilität aufgrund eines zu hohen Tensidgehaltes nicht erfindungsgemäßer Emulsionen gegenübergestellt.

Die Bewertung der Emulsionsstabilität in der Tabelle erfolgt nach der für die Vergleichsbeispiele 51- 22

angegebenen Bewertungsskala.

_	-			_
т_	L ~	н	•	2

15,930 g 10,400 g 10,400 g 10,900 g 10,383 g 10,547 g 100,000 g		23	24	25
1				
1		6 970 g	9.960 ø	15.930 g
100,000 g 3,000 g 3,			. •	
100,000 g 100,			. •	
### ### ### ### #### #################				
100,000 g			. •	
thalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 5,59 mmol 7,97 mmol 12,73 mmol rulsionsphase 15,05 mmol 35,92 mmol 57,35 mmol 57,35 mmol shillität der Emulsion + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	asset			
Tabelle 2 (Fortsetzung)		· •		
Tabelle 2 (Fortsetzung) Tabelle 2 (Fortsetzung)		ionim ec.c		
Tabelle 2 (Fortsetzung) 26 27 28	ensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	25,05 mmol	35,92 mmol	57,35 mmol
26 27 28	abilität der Emulsion	++	++.	: -
26 27 28				
atriumlauryisulfat anthan-Gummi 0,400 g 0,400 g 0,400 g 0,400 g 0,400 g 3,000 g 1,148 g 1,312 g 76,651 g 74,552 g 71,388 g 100,000 g 13,460 g 14,400 g	Tabelle	2 (Fortsetzung)		
### Action		26	27	28
anthan-Gummi	in-levelentes	18.910 g	20.900 g	23,900 g
3,000 g 1,148 g 1,312 g 74,552 g 71,388 g 76,651 g 76,536 mmol 75,36 mmol 86,13 mmol 75,36 mmol 75	atriumauryisudat			0.400 g
1,039 g				
100,000 g 100,				
ehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 15,11 mmol 16,77 mmol 19,15 mmol mulsionsphase ensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase 68,12 mmol 75,36 mmol 86,13 mmol tabilität der Emulsion ————————————————————————————————————				
######################################		100,000 g	100,000 g	100,000 g
Tabelle 2 (Fortsetzung) 29 30 31 nit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes 7,250 g 10,350 g 13,460 g latriumlaurylethersulfat 0,500 g 0,500 g 0,500 g latriumchlorid 3,000 g 3,000 g 3,000 g latriumchlorid 0,250 g 0,536 g 0,696 g latriumsulfat 0,250 g 0,357 g 0,464 g latriumsulfat 88,625 g 85,257 g 81,880 g Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 10,28 mmol 14,69 mmol 19,08 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol		15,11 mmol	16,77 mmol	19,15 mmol
Tabelle 2 (Fortsetzung) 29 30 31 nit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes 7,250 g 10,350 g 13,460 g latriumlaurylethersulfat Canthan-Gummi 0,500 g 0,500 g 3,000 g latriumchlorid 3,000 g 3,000 g 3,000 g latriumchlorid 0,375 g 0,536 g 0,696 g latriumsulfat 0,250 g 0,357 g 0,464 g latriumsulfat 88,625 g 85,257 g 81,880 g Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 10,28 mmol 14,69 mmol 19,08 mmol Cantidehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase 18,13 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol	ensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	68,12 mmol	75,36 mmol	86,13 mmol
29 30 31	tabilität der Emulsion	·		
29 30 31		•		: :
10,350 g 13,460 g	Tabelle	2(Fortsetzung)		:
10 10 10 10 10 10 10 10		29	30	31
Striumlaurylethersulfat	it 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	7,250 g	10,350 g	13,460 g
3,000 g 3,00	atriumlaurylethersulfat	0.500 &	0.500 •	0.500 g
Itatriumchlorid				
100,000 g 100,				
Vasser 88,625 g 85,257 g 81,880 g 100,000 g 100,000 g 100,000 g 100,000 g 6 chalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 10,28 mmol 14,69 mmol 19,08 mmol 6 chalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase 18,13 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol			. •	
Sehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 10,000 g 100,000 g 100,000 g Sehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 10,28 mmol 14,69 mmol 19,08 mmol mulsionsphase Sensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase 18,13 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol	· .			
iehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger 10,28 mmol 14,69 mmol 19,08 mmol imulsionsphase 18,13 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol	Vasser			,
Emulsionsphase Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase 18,13 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol			. •	
Fensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase 18,13 mmol 25,91 mmol 33,64 mmol	Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	10,28 mmol	14,69 mmol	19,08 mmol
		18,13 mmol	25,91 mmol	33,64 mmol
		++	++	++

Tabelle 2 (Fortsetzung)

	32	33	34.	35
mit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten	16,560 g	19,690 g	21,750	24,850 g
ethoxyliertes Natriumlaurylethersulfat			0.500	0,500 g
Xanthan-Gummi	0,500 g	0,500 g	0,500 g 3,000 g	3,000 g
Paraffinöl	3,000 g	3,000 g	1,125 g	1,286 g
Natriumchlorid	0,857 g	1,019 g	0,750 g	0,857 g
Natriumsulfat	0,571 g	0,679 g 75,112 g	72,875 g	69,507 g
Wasser	78,512 g			100,000 g
	100,000 g	100,000 g	100,000 g	
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	23,49 mmol	27,93 mmol	30,84 mmol	35,25 mmol
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	41,41 mmol	49,17 mmol	54,35 mmol	62,11 mmol
	++	- .		
o Stabilität der Emulsion		.,		
	Taballa 2/E	Fortsetzung)		
	1 goene 2 (1	Or tacta and y		
25		36	37	38
			9,990 g	12,990 g
sekundāres C14- bis C17-Alkylsulfonat		6,990 g	0,600 g	0.600 g
Xanthan-Gummi		0,600 g	2,500 g	2,500 g
⁰ Jojobači	• • •	2,500 g	0,666 g	0,866 g
Natriumsulfat		0,466 g 89,444 g	86,244 g	83,044 g
Wasser		100,000 g	100,000 g	100,000 g
			9.60 mmol	12,58 mmo
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase		6,71 mmol	3,00 1111101	
· -		21,88 mmol	31,27 mmol	40,66 mmo
Tensidgehalt in 100 g	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	21,00 mmoi	:	
wäßriger Emulsionsphase		++	++	++
40 Stabilität der Emulsion				-
	Tabelle 2 ((Fortsetzung)	• •	
45	39	40 .	41	42
			•	
sekundäres C14- bis C17-Alkylsulfonat	15,990 g	18,990 g	21,000	24,000 g
Xanthan-Gummi	0,600 g	0,600 g	0,600 g	0,600 g
50 Jojobaöl	2,500 g	2,500 g	2,500 g	2,500 g 1,600 g
Natriumsulfat	1,066 g	1,266 g	1,400 g	71,300 g
Wasser	79,844 g	76,644 g	74,500 g	
	100,000 g	100,000 g	100,000 g	100,000 g
55 Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	15,38 mmc	ol 18,27 mmol	20,23 mmol	23,19 mm
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	50,05 mm	59,44 mmol	65,74 mmol	75,13 mm
60 Stabilität der Emulsion	- .			

Tabelle 2 (Fortsetzung)

	43	. 44	45	•
sekundäres C ₁₄ - bis C ₁₇ -Alkylsulfonat mit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	1,5000 g 12,7400 g	3,0000 g 12,7400 g	4,5000 g 12,7400 g	
Natriumlaurylethersulfat Xanthan-Gummi Paraffinöl Natriumchlorid Natriumsulfat Wasser	0,5000 g 5,0000 g 0,0182 g 0,2820 g 79,9598 g	0,5000 g 5,0000 g 0,0182 g 0,3820 g 78,3598 g	0,5000 g 5,0000 g 0,0182 g 0,4820 g 76,7598 g	10
	100,0000 g	100,0000 g	100,0000 g	15
Gehalt an Natriumionen in 100 g wäßriger Emulsionsphase	4,53 mmol	6,02 mmol	7,51 mmol	
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	39,26 mmol	44,02 mmol	48,89 mmol	
Stabilität der Emulsion	++	++	-	20

Tabelle 2 (Fortsetzung)

	46	47	48
sekundāres C ₁₄ - bis C ₁₇ -Alkylsulfonat	5,0000 g	7,5000 g	10,0000 g
nit 1 bis 4 Ethylenoxideinheiten ethoxyliertes	12,7400 g	12,7400 g	12,7400 g
latriumlaurylethersulfat		•	
lanthan-Gummi	0,5000 g	0,50 00 g	0,5000 g
araffinöl	5,0000 g	5,0000 g	5,0000 g
latriumchlorid	0,0182 g	0,0182 g	. 0,0182 g
latrivmsulfat	0,5820 g	0,6820 g	0,7820 g
Vasser	75,1598 g	73,5598 g	70,9598 g
	100,0000 g	100,0000 g	100,0000 g
Schalt an Natriumionen in 100 g	9,00 mmol	10,49 mmol	11,97 mmol
väßriger Emulsionsphase			
Tensidgehalt in 100 g wäßriger Emulsionsphase	53.76 mmol	58,62 mmol	63,49 mmol
Stabilität der Emulsion		·	·

Den Vergleichsversuchen 23 – 48 ist zu entnehmen, daß die erfindungsgemäßen Haar- und Hautreinigungsmittel, unabhängig davon, welches der geeigneten Tenside enthalten ist, bei einem Gehalt von höchstens 45 mmol Tensiden der Komponente (A) eine stabile Emulsion ergeben, während die nicht-erfindungsgemäßen Mittel 25 bis 28, 33 bis 35, 39 bis 42 und 45 bis 48 instabile Emulsionen ergeben.

Sämtliche in der Anmeldung angegebenen Prozentzahlen stellen Gewichtsprozent dar.

Patentansprüche

- 1. Haar- und Hautreinigungsmittel in Form einer von nicht-ionischen und kationischen Tensiden freien Öl-in-Wasser-Emulsion, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Kombination aus
 - A) 5 bis 30 Gewichtsprozent mindestens eines anionischen Tensids oder eines Gemischs von mindestens einem anionischen Tensid mit mindestens einem amphoteren Tensid, wobei der Anteil des amphoteren Tensids bezogen auf die Komponente (A) kleiner als 50 Gewichtsprozent ist, und der Gesamtgehalt dieser Tenside 45 mmol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase nicht übersteigt,
 - B) 2 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines wasserunlöslichen silikonfreien Öls oder eines Gemischs aus mindestens einem wasserunlöslichen silikonfreien Öl und einem wasserunlöslichen Anion-Kation-Komplex,
 - C) 0,3 bis 5 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen, amphoteren oder anionischen Polymers, das dem Mittel bei einer Temperatur von 0 bis 50 Grad Celsius eine Fließgrenze von mindestens 3
 - D) mindestens ein niedermolekulares wasserlösliches anorganisches Salz eines einwertigen Kations, wobei die Konzentration des einwertigen Kations dieses Salzes 1 bis 35 mmol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase beträgt.

enthālt.

2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das anionische Tensid der Komponente (A) ausgewählt ist aus den Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium- oder Alkanolammoniumsalzen der C8- bis C18-Alkylethersulfate, C10- bis C20-Alkansulfonate, der C10- bis C18-Olefinsulfonate, der C8- bis C18-Alkylsulfate, der geradkettigen Alkylbenzolsulfonate, der mit 1 bis 8 Ethylenoxideinheiten ethoxylierten C10-bis C18-Ethercarbonsäuren, der C8- bis C18-Fettsäureamid oder der C8- bis C18-Alkylsulfosuccinate und deren mit bis zu 8 Ethylenoxideinheiten ethoxylierten Derivaten.

3. Mittel nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das anionische Tensid der

Komponente (A) ein Salz eines Alkylethersulfats der allgemeinen Formel (I)

RO(CnH2nO)xSO3M

10

25

30

55

60

worin R einen Alkylrest mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen bedeutet, M ein Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium- oder Alkanolammoniumkation darstellt, n eine ganze Zahl von 2 bis 4 bedeutet und x eine ganze Zahl von 1 bis 10 darstellt.

4. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das amphotere Tensid der Komponente (A) ausgewählt ist aus: den C10- bis C18-N-Alkylbetainen, den C10- bis C18-N-Alkylpolybetainen, den C10- bis C18-N-Alkylaminobetainen, den C10- bis C18-N-Alkylsulfobetainen, den C10- bis C18-Acylamphoglycinaten, den C10- bis C18-Acylpolyamphoglycinaten und den C10- bis C18-Acylamphocarboxygly-

5. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß es 7 bis 20 Gewichtsprozent der

Komponente (A) enthalt

6. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das wasserunlösliche, silikonfreie Öl der Komponente (B) ausgewählt ist aus Paraffinölen, Isoparaffinölen, Vaseline, geradkettigen Fettsäureestern, verzweigten Fettsäureestern, Squalan, Triglyceriden von C8- bis C24-Fettsäuren, C8- bis C24-Fettalkoholen und natürlichen Ölen.

7. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es 2,5 bis 5 Gewichtsprozent der

Komponente (B) enthält

8. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (B) aus Jojobaöl

oder Paraffinöl besteht.

9. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymer der Komponente (C) ausgewählt ist aus Hetero- und Homopolysaccariden, Naturstoffen vom Galactomannantyp, Acrylsaureund Methacrylsäurepolymeren, Acrylsäure- und Methacyrlsäure-Copolymeren, Chitosan, sowie Chitosanund Chitinderivaten oder deren Mischungen.

10. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (C) ein

Xanthan-Gummi ist.

11. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das einwertige Kation der Komponente (D) in einer Menge von 10 bis 25 mmol in 100 g der wäßrigen Emulsionsphase enthalten ist. 12. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es als Komponente (D) Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Ammoniumchlorid, Natriumsulfat, Natriumphosphat oder deren Gemisch